SEMICONDUCTOR DEVICE AND ITS MANUFACTURE				
Patent Number:	EP0837498, A4			
Publication date:	1998-04-22			
Inventor(s):	KIKUCHI TOORU (JP); TAKEDA SHINJI (JP); YUSA MASAMI (JP); KAGEYAMA AKIRA (JP); KANEDA AIZOU (JP); MAEKAWA IWAO (JP); MASUKO TAKASHI (JP); MIYADERA YASUO (JP); YAMASAKI MITSUO (JP)			
Applicant(s)::	HITACHI CHEMICAL CO LTD (JP)			
Requested Patent:	☐ <u>JP2000200793</u> (JP00200793)			
Application Number:	EP19960922255 19960708			
Priority Number (s):	WO1996JP01886 19960708; JP19950171154 19950706			
IPC Classification:	H01L21/52; H01L21/58			
EC Classification:	H01L23/495A6			
Equivalents:	AU6319596, ☐ <u>JP2000200794</u> (JP00200794), JP3117971B2, JP3117972B2, ☐ <u>WO9702595</u>			
	Abstract			
A semiconductor chip is attached to a lead frame with a filmy organic die-bonding material having a water absorption of 1.5% by volume or less; having a saturation moisture absorption of 1.0% by volume or less, having a residual volatile component in an amount not more than 3.0% by weight, having a modulus of elasticity of 10 MPa or less at a temperature of 250 DEG C. The semiconductor device thus obtained can be free from occurrence of reflow cracks during reflow soldering for the packaging of semiconductor devices.				
	Data supplied from the esp@cenet database - I2			

(19)日本国特許庁 (JP)

(12)特 許 公 報(B2)

告許第3117971号

(P3117971)

(45) 発行日 平成12年12月18日(2000.12.18)

(24) 登録日 平成12年10月6日(2000.10.6)

(51) Int. Cl. '

織別記号

H01L 21/52

F [

HOIL 21/52

Е

C

請求項の数22 (全14頁)

(21)出願番号	特願2000-43233 (P2000-43233)	(73)特許権者	000004455
(62)分割の表示	特願平11-248802の分割		日立化成工業株式会社
(22)出顧日	平成8年7月8日(1996.7.8)		東京都新宿区西新宿2丁目1番1号
		(72)発明者	武田 信司
(65)公開番号	特開2000-200793(P2000-200793A)		茨城県つくば市松代3-4-3-303
(43)公開日	平成12年7月18日(2000.7.18)	(72)発明者	增子 崇
審查請求日	平成12年2月21日(2000.2.21)		茨城県つくば市松代3-4-3-404
(31)優先権主張番号	特願平7-171154	(72)発明者	湯佐 正己
(32)優先日	平成7年7月6日(1995.7.6)		茨城県下館市市野辺511-1
(33)優先権主張国	日本(JP)	(72)発明者	菊池 宣
			茨城県日立市大沼町4-3-2
早期審查対象出願		(72)発明者	宮寺 康夫
			茨城県つくば市松代1-14-3
		(74)代理人	100087170
			弁理士 富田 和子 (外1名)
•			
		審査官	川真田 秀男
			最終頁に続く

(54) 【発明の名称】ダイボンディング材及び接着方法

l

(57)【特許請求の範囲】

【請求項1】吸水率が1.5体積%以下であり、<u>幾存揮発分が3.0重量%以下である</u>、有機物を含むフィルム 状ダイボンディング材。

【請求項2】飽和吸湿率が1.0体積%以下である請求項1記載のフィルム状ダイボンディング材。

【請求項3】ダイボンディング材を用いて半導体素子を 支持部材に接着した段階でのビール強度が0.5 kgf /5mm×5mmチップ以上である請求項2記載のフィ ルム状ダイボンディング材。

【請求項4】飽和吸湿率が1.0体積%以下であり、残 存揮発分が3.0重量%以下である、有機物を含むフィ ルム状ダイボンディング材。

【請求項5】<u>吸水率が1.5体積%以下であり、支持部</u>材と接着した段階の、ダイボンディング材内部と、該ダ

2

イボンディング材および上記支持部材の界面とに存在するボイドが、ボイド体積率10%以下である、有機物を含むフィルム状タイポンディング材。

【請求項6】残存揮発分が3.0重量%以下であり、支持部材と接着した段階の、ダイボンディング材内部と、 該ダイボンディング材および上記支持部材の界面とに存在するボイドが、ボイド体積率10%以下である、有機物を含むフィルム状ダイボンディング材。

【請求項7】<u>飽和吸湿率が1.0体積%以下であり、支</u> 10 <u>特部材と接着した段階の、ダイボンディング材内部と、</u> <u>該ダイボンディング材および上記支持部材の界面とに存在するボイドが、ボイド体積率10%以下</u>である、有機 物を含むフィルム状ダイボンディング材。

【請求項8】<u>残存揮発分が3.0重量%以下であり、</u>ダイボンディング材を用いて半導体素子を支持部材に接着

した段階でのピール強度がO. 5kg【/5mm×5m mチップ以上である、有機物を含むフィルム状ダイボン ディング材。

【請求項9】自己支持性を有する樹脂組成物を含む請求 項1~8のいずれかに記載のフィルム状ダイボンディン グ材。

【請求項10】エポキシ樹脂、シリコーン樹脂、アクリ ル樹脂、及び、ポリイミド樹脂のうちの少なくともいず れかの成分を含む請求項1~9のいずれかに記載のフィ ルム状ダイボンディング材。

【請求項11】上記成分はポリイミド樹脂を含む請求項 10記載のフィルム状ダイボンディング材。

【請求項12】上記成分はエポキシ樹脂を含み、

上記エポキシ樹脂は、グリシジルエーテルエポキシ樹 脂、グリシジルアミンエポキシ樹脂、グリシジルエステ ルエポキシ樹脂、及び、脂環式エポキシ樹脂のうちの少 なくともいずれかである請求項10又は11記載のフィ ルム状ダイボンディング材。

【請求項13】充填材をさらに含む請求項1~12のい ずれかに記載のフィルム状ダイボンディング材。

【請求項14】請求項1~13のいずれかに記載のフィ ルム状ダイボンディング材を用いて支持部材と半導体素 子とを接着する接着方法。

【請求項15】上記接着の条件が、接着温度100~3 50℃、接着時間0.1~20秒、接着圧力0.1~3 Ogf/mm¹である請求項14記載の接着方法。

【請求項16】上記接着温度は150~250℃であ り、上記接着時間は2秒未満であり、上記接着圧力は4 gf/mm²以下である請求項15記載の接着方法。

【請求項17】上記接着時間は1.5秒以下であり、上 30 記接着圧力は0.3~2gf/mm¹である請求項16 記載の接着方法。

【請求項18】接着温度100~350℃、接着時間 0.1~20秒、接着圧力0.1~30gf/mm¹で 半導体素子を支持部材に接着することのできる請求項1 ~13のいずれかに記載のフィルム状ダイボンディング 材。

【請求項19】上記接着することのできる温度は150 ~250℃であり、上記接着することのできる時間は2 <u>/mm¹以下である請求項18記載のフィルム状ダイボ</u> ンディング材。

【請求項20】上記接着することのできる時間は1.5 秒以下であり、上記接着することのできる圧力は0.3 <u>~ 2 g f / m m²-である請求項19記載のフィルム状ダ</u> イボンディング材**。**

【請求項21】単一の層からなることを特徴とする請求 項1~20のいずれかに記載のフィルム状ダイボンディ ング材。

【請求項22】上記ダイボンディング材の表裏の面積

は、それぞれ上記半導体素子の接着面の面積以下であ り、

上記接着の段階で、上記ダイボンディング材が、上記半 導体素子と上記支持部材との問からはみ出さないことを 特徴とする、請求項14~17のいずれかに記載の接着 方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、半導体素子をダイ 10 ボンディング材を用いてリードフレーム等の支持部材に 接着し、樹脂封止した半導体装置及び半導体装置の製造 法に関する。

[0002]

【従来の技術】従来、半導体素子をリードフレームに接 着させる方法としては、リードフレーム上にダイボンデ ィング材料を供給し半導体素子を接着する方法が用いら れてきた。

【0003】これらの材料としては、例えばAu-Si 共晶、半田、樹脂ペーストなどが知られている。この中 で、Au-Si共晶は高価かつ弾性率が高く又接着部分 を加振する必要があるという問題がある。半田は融点温 度以上の温度に耐えられずかつ弾性率が高いという問題

【0004】樹脂ペーストでは銀ペーストが最も一般的 であり、銀ペーストは、他材料と比較して最も安価で耐 熱信頼性が高く弾性率も低いため、IC、LSIのリー ドフレームの接着材料として最も多く使用されている。

【0005】電子機器の小型・薄型化による高密度実装 の要求が、近年、急激に増加してきており、半導体パッ ケージは、従来のピン挿入型に代わり、高密度実装に適 した表面実装型が主流になってきた。

[0006]

【発明が解決しようとする課題】この表面実装型パッケ ージは、リードをプリント基板等に直接はんだ付けする ために、赤外線リフローやベーパーフェーズリフロー、 はんだディップなどにより、パッケージ全体を加熱して 実装される。

【0007】この際、パッケージ全体が210~260 ℃の高温にさらされるため、パッケージ内部に水分が存 <u>秒未満であり、上記接着することのできる圧力は4gf</u>40 在すると、水分の爆発的な気化により、パッケージクラ ック (以下リフロークラックという) が発生する。

> 【0008】このリフロークラックは、半導体パッケー ジの信頼性を著しく低下させるため、深刻な問題・技術 課題となっている。

【0009】ダイボンディング材に起因するリフローク ラックの発生メカニズムは、次の通りである。 半導体バ ッケージは、保管されている間に (1) ダイボンディン グ材が吸湿し、(2)この水分がリフローはんだ付けの 実装時に、加熱によって水蒸気化し、(3) この蒸気圧 50 によってダイボンディング層の破壊やはく離が起こり、

(4) リフロークラックが発生する。

【0010】封止材の耐リフロークラック性が向上して きている中で、ダイボンディング材に起因するリフロー クラックは、特に薄型パッケージにおいて、重大な問題 となっており、耐リフロークラック性の改良が強く要求 されている。

【0011】従来最も一般的に使用されている銀ペース トでは、チップの大型化により、銀ペーストを塗布部全 面に均一に塗布することが困難になってきていること、 ベースト状であるため接着層にボイドが発生し易いこと などによりリフロークラックが発生し易い。

【0012】本発明は、フィルム状有機ダイボンディン グ材を使用し、リフロークラックが発生せず、信頼性に 優れる半導体装置及びその製造法を提供するものであ

[0013]

【課題を解決するための手段】本発明では、フィルム状 有機ダイボンディング材を用いる。これはたとえばエボ |キシ樹脂、シリコーン樹脂、アクリル樹脂、ポリイミド 樹脂等の有機材料を主体にした(有機材料に金属フィラ -、無機質フィラーを添加したものも含む)フィルム状 のもので、リードフレーム等の支持部材上にフィルム状 有機ダイボンディング材を加熱した状態で圧着させ、更 にフィルム状有機ダイボンディング材に半導体素子を重 ねて加熱圧着させるものである。すなわち樹脂ペースト をフイルム化することによって接着部分に均一にダイボ ンディング材料を付けようとするものである。

【0014】図1は、本発明の半導体装置の製造工程の 一例を示すものである。フィルム状有機ダイボンディン れる(図l(a))。フィルム状有機ダイボンディング 材1は熱盤7上でリードフレーム5のダイバッド部6に 圧着子4で圧着される(図1 (b))。圧着条件は、温 度100~250℃、時間0.1~20秒、圧力4~2 00gf/mm'が好ましい。

【0015】ダイパッド部6に貼付られたフィルム状有 機ダイボンディング材1に半導体素子8を載せ加熱圧着 (ダイボンド) する (図1 (c))。ダイボンドの条件 は、温度100~350℃、時間0.1~20秒、圧力 0. 1~30g f / mm^tが好ましく、温度150~2 50℃、時間0.1秒以上2秒未満、圧力0.1~4g f/mm¹がより好ましく、温度150~250℃、時 間0.1秒以上1.5秒以下、圧力0.3~2gf/m m'が最も好ましい。その後ワイヤボンド工程 (図 1

- (d)) を経て、半導体素子の樹脂封止工程(図1
- (e)) を経て、半導体装置を製造する。9は封止樹脂 である。

【0016】例えば、本発明のフィルム状有機ダイボン ディング材は、ポリイミド、エポキシ樹脂等の有機材 料、必要に応じて金属フィラー等の添加物等の材料を有 50

機溶媒に溶解・分散させ塗工用ワニスとし、この塗工用 ワニスを二軸延伸ポリプロピレンフィルム等のキャリア フィルムに塗工し溶剤を揮発させキャリアフィルムから 剥雕して製造する。このようにすれば、自己支持性のあ るフィルムが得られる。

【0017】本発明は、半導体装置のリフロークラック の発生とフィルム状有機ダイボンディング材の物性・特 性との間に相関関係があることを見い出し、リフローク ラックの発生とフィルム状有機ダイボンディング材の特 10 性の関係を詳細に検討した結果なされたものである。

【0018】本願の第一の発明は、半導体素子を支持部 材にダイボンディング材で接着し、半導体素子を樹脂封 止した半導体装置に於いて、ダイボンディング材に吸水 率が1.5vol%以下のフィルム状有機ダイボンディ ング材を使用したことを特徴とする半導体装置及びその 製造法である。

【0019】本願の第二の発明は、半導体素子を支持部 材にダイボンディング材で接着し、半導体素子を樹脂封 止した半導体装置に於いて、ダイボンディング材に飽和 20 吸湿率が1.0 vol%以下のフィルム状有機ダイボン ディング材を使用したことを特徴とする半導体装置及び その製造法である。

【0020】本願の第三の発明は、半導体素子を支持部 材にダイボンディング材で接着し、半導体素子を樹脂封 止した半導体装置に於いて、ダイボンディング材に残存 揮発分が3.0wt%以下のフィルム状有機ダイボンデ ィング材を使用したことを特徴とする半導体装置及びそ の製造法である。

【0021】本願の第四の発明は、半導体素子を支持部 グ材1はロールからカッター2で所定の大きさに切断さ 30 材にダイボンディング材で接着し、半導体素子を樹脂封 止した半導体装置に於いて、ダイボンディング材に25 O℃における弾性率が 1 OMP a 以下のフィルム状有機 ダイボンディング材を使用したことを特徴とする半導体 装置及びその製造法である。

> 【0022】本願の第五の発明は、半導体素子を支持部 材にダイボンディング材で接着し、半導体素子を樹脂封 止した半導体装置に於いて、ダイボンディング材に、半 導体素子を支持部材に接着した段階でダイボンディング 材中及びダイボンディング材と支持部材の界面に存在す 40 るボイドがボイド体積率10%以下であるフィルム状有 機ダイボンディング材を使用したことを特徴とする半導 体装置及びその製造法である。

【0023】本願の第六の発明は、半導体素子を支持部 材にダイボンディング材で接着し、半導体素子を樹脂封 止した半導体装置に於いて、ダイボンディング材とし て、半導体素子を支持部材に接着した段階でのピール強 度が0.5kg[/5×5mmチップ以上のフィルム状 有機ダイボンディング材を使用したことを特徴とする半 導体装置及びその製造法である。

【0024】本願の第七の発明は、半導体素子を支持部

材にダイボンディング材で接着し、半導体素子を樹脂封止した半導体装置に於いて、ダイボンディング材に、半導体素子の面積と同等以下の面積を有し半導体素子を支持部材に接着した段階で半導体素子の領域からダイボンディング材がはみ出さない、すなわち、半導体素子と支持部材との間からはみ出さない、フィルム状の有機ダイボンディング材を使用したことを特徴とする半導体装置及びその製造法である。

【0025】これらの発明において、支持部材にフィルム状有機ダイボンディング材を貼り付ける段階で、吸水 10率が1.5 vol%以下のフィルム状有機ダイボンディング材、飽和吸湿率が1.0 vol%以下のフィルム状有機ダイボンディング材、残存揮発分が3.0 wt%以下のフィルム状有機ダイボンディング材、250℃における弾性率が10MPa以下のフィルム状有機ダイボンディング材がそれぞれ使用される。

【0026】第一の発明で使用される吸水率が1.5 v o 1%以下のフィルム状有機ダイボンディング材、第二の発明で使用される飽和吸湿率が1.0 v o 1%以下のフィルム状有機ダイボンディング材、第四の発明で使用 20 される250℃における弾性率が10MPa以下のフィルム状有機ダイボンディング材及び第六の発明で使用される半導体素子を支持部材に接着した段階でのビール強度が0.5 k g f / 5 × 5 mmチップ以上のフィルム状有機ダイボンディング材は、フィルム状有機ダイボンディング材は、フィルム状有機ダイボンディングの組成、例えばポリイミド等のポリマーの構造や銀等のフィラー含量を調整することにより製造することができる。

【0027】また、第三の発明で使用される残存揮発分が3.0 w t %以下のフィルム状有機ダイボンディング 30 材及び第五の発明で使用される半導体素子を支持部材に接着した段階でダイボンディング材中及びダイボンディング材と支持部材の界面に存在するボイドがボイド体積率10%以下であるフィルム状有機ダイボンディング材は、フィルム状有機ダイボンディングの製造条件、例えば乾燥温度、乾燥時間等を調整することにより製造することができる。

【0028】半導体素子としては、IC、LSI、VLSI等の一般の半導体素子が使用される。本発明は、半導体素子の大きさが、縦5mm横5mm以上のものに特40に好適に使用される。支持部材としては、ダイバッド部を有するリードフレーム、セラミック配線板、ガラスーポリイミド配線板等の配線基板等が使用される。図3にダイバッド部を有するリードフレームの一例の平面図を示す。図3に示すリードフレーム40は、ダイバッド部41を有する。

えることが好ましい物性・特性としては、例えば (1) 飽和吸湿率が1.0 v o l %以下かつ残存揮発分が3. 0 w t %以下のフィルム状有機ダイボンディング材、

(2) 飽和吸湿率が1.0 vol%以下かつ半導体素子を支持部材に接着した段階でのピール強度が0.5 kg [/5×5mmチップ以上のフィルム状有機ダイボンディング材、(3) 残存揮発分が3.0 wt%以下、かつ、半導体素子を支持部材に接着した段階でのピール強度が0.5 kg f/5×5mmチップ以上のフィルム状有機ダイボンディング材、(4) 飽和吸湿率が1.0 vol%以下、残存揮発分が3.0 wt%以下かつ半導体素子を支持部材に接着した段階でのピール強度が0.5 kg f/5×5mmチップ以上のフィルム状有機ダイボンディング材である。

【0030】本発明では、フィルム状有機ダイボンディング材の上記の物性・特性は使用目的に応じ、任意の組み合わせをとることができる。

【0031】また、(1)~(4)のフィルム状有機ダイボンディング材又は上記の物性・特性を任意組み合わせたフィルム状有機ダイボンディング材を、半導体素子の面積と同等以下の面積を有し半導体素子を支持部材に接着した段階で半導体素子の大きさからはみ出さないようなフィルム状有機ダイボンディング材として使用することが好ましい。

【0032】本発明の半導体装置は、半導体装置実装のはんだリフロー時においてリフロークラックの発生を回避することができ、信頼性に優れる。

【0033】本発明のフィルム状有機ダイボンディング 材の有機材料として、ポリイミド樹脂が好ましい。ポリ イミド樹脂の原料として用いられるテトラカルボン酸二 無水物としては、1,2-(エチレン)ビス (トリメリ テート無水物)、1,3-(トリメチレン)ビス (トリ メリテート無水物)、1,4- (テトラメチレン) ビス (トリメリテート無水物)、1,5-(ペンタメチレ ン) ビス (トリメリテート無水物) 、1,6-(ヘキサ メチレン) ビス (トリメリテート無水物) 、 1 , 7-(ヘプタメチレン) ビス (トリメリテート無水物)、 1,8-(オクタメチレン)ピス(トリメリテート無水 物)、1,9-(ノナメチレン)ビス(トリメリテート 無水物)、1,10~(デカメチレン)ビス (トリメリ テート無水物)、1,12-(ドデカメチレン)ビス (トリメリテート無水物)、1,16-(ヘキサデカメ チレン) ビス (トリメリテート無水物)、1,18-(オクタデカメチレン) ビス (トリメリテート無水 物)、ピロメリット酸二無水物、3,3′,4,4′ー ジフェニルテトラカルボン酸二無水物、2,2′,3, 3′ージフェニルテトラカルボン酸二無水物、2,2-ビス (3, 4 - ジカルボキシフェニル) プロパン二無水 物、2、2ービス (2、3ージカルボキシフェニル) プ

フェニル) エクン二無水物、1、1 - ビス (3、4 - ジ カルボキシフェニル) エタン二無水物、ビス (2, 3-ジカルボキシフェニル) メタン二無水物、ビス (3, 4 - ジカルボキシフェニル) メタン二無水物、ビス (3, 4-ジカルボキシフェニル) スルホン二無水物、3, 4.9.10-ペリレンテトラカルボン酸二無水物、ビ ス (3, 4 - ジカルボキシフェニル) エーテル二無水 物、ベンゼンー1、2、3、4ーテトラカルボン酸二無 水物、 3, 4, 3′, 4′ーベンゾフェノンテトラカル ボン酸二無水物、2,3,2',3-ベンゾフェノンテ 10 トラカルボン酸二無水物、2,3,3′,4′ーベンゾ フェノンテトラカルボン酸二無水物、1,2,5,6-ナフタレンテトラカルボン酸二無水物、2,3,6,7 -ナフタレンテトラカルボン酸二無水物、1,2,4, 5-ナフタレンテトラカルボン酸二無水物、1,4, 5,8-ナフタレンーテトラカルボン酸二無水物、2, 6-ジクロロナフタレン-1, 4, 5, 8-テトラカル ボン酸二無水物、2, 7-ジクロロナフタレン-1, 4, 5, 8ーテトラカルボン酸二無水物、2, 3, 6, 7-テトラクロロナフタレン-1, 4, 5, 8-テトラ 20 カルポン酸二無水物、フエナンスレン-1,8,9,1 0-テトラカルボン酸二無水物、ピラジン-2,3, 5,6-デトラカルボン酸二無水物、チオフエン-2, 3, 4, 5 - テトラカルボン酸二無水物、2, 3, 3′, 4′ービフェニルテトラカルボン酸二無水物、 3, 4, 3', 4'-ピフェニルテトラカルボン酸二無 水物、2,3,2',3'-ビフェニルテトラカルボン 酸二無水物、ビス (3, 4-ジカルポキシフェニル) ジ メチルシラン二無水物、ビス (3, 4ージカルボキシフ ェニル) メチルフェニルシラン二無水物、ビス (3, 4 30 -ジカルボキシフェニル)ジフェニルシラン二無水物、 1, 4-ビス (3, 4-ジカルボキシフェニルジメチル シリル) ベンゼン二無水物、1,3-ビス(3,4-ジ カルボキシフェニル) -1, 1, 3, 3-テトラメチル ジシクロヘキサン二無水物、p-フェニレンビス (トリ メリテート無水物)、エチレンテトラカルボン酸二無水 物、1, 2, 3, 4-ブタンテトラカルボン酸二無水 物、デカヒドロナフタレン-1, 4, 5, 8-テトラカ ルボン酸二無水物、4,8-ジメチル-1,2,3, 5, 6, 7-ヘキサヒドロナフタレン-1, 2, 5, 6 40 ーテトラカルボン酸二無水物、シクロペンタンー1, 2, 3, 4ーテトラカルボン酸二無水物、ピロリジンー 2, 3, 4, 5-テトラカルボン酸二無水物、1, 2, 3, 4ーシクロプタンテトラカルボン酸二無水物、ビス (エキソービシクロ〔2, 2, 1〕 ヘプタンー2, 3-

ジカルボン酸二無水物)スルホン、ビシクロー (2, 2, 2) ーオクトー7ーエン-2, 3, 5, 6ーテトラ

カルボン酸二無水物、2,2-ビス(3,4-ジカルボ

キシフェニル)へキサフルオロプロパン二無水物、2、

ェニル〕ヘキサフルオロプロパン二無水物、4、4′-ビス (3, 4 - ジカルボキシフェノキシ) ジフェニルス ルフイド二無水物、1,4-ビス(2-ヒドロキシヘキ サフルオロイソプロピル) ベンゼンビス (トリメリット 酸無水物)、1,3-ビス(2-ヒドロキシヘキサフル オロイソプロピル) ベンゼンビス (トリメリット酸無水 物)、5-(2,5-ジオキソテトラヒドロフリル)-3-メチル-3-シクロヘキセン-1, 2-ジカルボン 酸二無水物、テトラヒドロフラン-2, 3, 4, 5-デ トラカルボン酸二無水物等があり、2種類以上を混合し て用いてもよい。

【0034】またポリイミド樹脂の原料として用いられ るジアミンとしては、o-フェニレンジアミン、m-フ ェニレンジアミン、p - フェニレンジアミン、3,3' ージアミノジフェニルエーテル、3, 4′ ージアミノジ フェニルエーテル、4,4'ージアミノジフェニルエー テル、3, 3′ージアミノジフェニルメタン、3, 4′ ージアミノジフェニルメタン、4,4′ージアミノジフ エニルメタン、ビス (4-アミノ-3, 5-ジメチルフ エニル) メタン、ビス (4ーアミノー3, 5ージイソプ ロビルフェニル) メタン、3、3′ージアミノジフェニ ルジフルオロメタン、3,4′ージアミノジフェニルジ フルオロメタン、4,4′-ジアミノジフェニルジフル オロメタン、3,3′ージアミノジフェニルスルホン、 アミノジフェニルスルホン、3, 3′ージアミノジフェ ニルスルフイド、3, 4′ージアミノジフェニルスルフ イド、4,4'ージアミノジフェニルスルフイド、3, 3′ージアミノジフェニルケトン、3, 4′ージアミノ ジフェニルケトン、4,4'ージアミノジフェニルケト ン、2, 2ービス (3ーアミノフェニル) プロパン、 ン、2、2-ビス(4-アミノフェニル)プロパン、 2、2-ビス (3-アミノフェニル) ヘキサフルオロブ ロバン、2、2 - (3, 4' - ジアミノジフェニル) へ キサフルオロプロパン、2,2-ビス(4-アミノフェ ニル) ヘキサフルオロプロパン、1,3-ビス(3-ア ミノフェノキシ) ベンゼン、1, 4ービス(3ーアミノ フェノキシ) ベンゼン、1, 4ービス (4ーアミノフェ ノキシ) ベンゼン、3, 3'-(1, 4-フェニレンビ ス (1-メチルエチリデン)) ビスアニリン、3,4' - (1, 4 - フェニレンビス (1 - メチルエチリデ ン)) ビスアニリン、4,4'~(1,4-フェニレン ビス (1-メチルエチリデン)) ビスアニリン、2,2 ービス (4 - (3 -アミノフェノキシ) フェニル) プロ パン、2, 2ービス (4-(4-アミノフェノキシ) フ エニル) プロパン、2, 2-ビス (4-(3-アミノフ ェノキシ)フェニル) ヘキサフルオロプロパン、2,2 ービス (4-(4-アミノフエノキシ) フエニル) ヘキ 2-ビス〔4-(3,4-ジカルボキシフェノキシ)フ 50 サフルオロプロパン、ビス(4-(3-アミノフェノキ

| シ) フェニル) スルフイド、ビス(4 - (4 - アミノフェノキシ) フェニル) スルフイド、ビス(4 - (3 - アミノフェノキシ) フェニル) スルホン、ビス(4 - (4 - アミノフェノキシ) フェニル) スルホン等の芳香族ジアミンや、1,2-ジアミノエタン、1,3-ジアミノ ペンタン、1,4-ジアミノベキサン、1,7-ジアミノヘブタン、1,8-ジアミノオクタン、1,9-ジアミノノナン、1,10-ジアミノデカン、1,11-ジアミノウンデカン、1,12-ジアミノドデカン等の脂肪族ジアミン等があり、2種類以上を混合して用いてもよい。

【0035】テトラカルボン酸二無水物とジアミンを公知の方法で縮合反応させてポリイミドを得ることができる。すなわち、有機溶媒中で、テトラカルボン酸二無水物とジアミンを等モル又はほぼ等モル用い(各成分の添加順序は任意)、反応温度80℃以下、好ましくは0~50℃で反応させる。反応が進行するにつれ反応液の粘度が徐々に上昇し、ポリイミドの前駆体であるポリアミド酸が生成する。

【0036】ポリイミドは、上記反応物(ポリアミド酸)を脱水開環させて得ることができる。脱水開環は120℃~250℃で熱処理する方法や化学的方法を用いて行うことができる。

【0037】本発明のフィルム状有機ダイボンディング 材の有機材料として、グリシジルエーテル型、グリシジ ルアミン型、グリシジルエステル型、脂環型のエポキシ 樹脂が使用される。

【0038】上記したように、本発明の半導体装置の製造法においては、ダイボンドの条件は、温度100~3 30 50℃、時間0.1~20秒、圧力0.1~30gf/mm²が好ましく、温度150~250℃、時間0.1 秒以上2秒未満、圧力0.1~4gf/mm²がより好ましく、温度150~250℃、時間0.1秒以上1.5秒以下、圧力0.3~2gf/mm²が最も好ましい。

【0039】フィルム状有機ダイボンディング材の25 0℃における弾性率が10MPa以下のフィルムを使用 すれば、温度150~250℃、時間0.1秒以上2秒 未満、圧力0.1~4gf/mm³の条件でダイボンディングを行い、十分なビール強度(例えば、0.5Kg f/5×5mmチップ以上の強度)を得ることができる。

[0040]

【発明の実施の形態】以下に、本発明の実施例を説明するが、本発明はこれらの実施例に限られるものではない。以下の実施例において用いられるポリイミドは、いずれも等モルの酸無水物とジアミンとを溶媒中で混合し加熱することにより重合させて得られる。以下の各実施例において、ポリイミドAは、1,2-(エチレン) ビ 50

ス(トリメリテート無水物)とビス(4ーアミノー3. 5 - ジメチルフェニル) メタンとから合成されるポリイ ミドであり、ポリイミドBは、1, 2 - (エチレン) ビ ス (トリメリテート無水物) と4、4′ - ジアミノジフ エニルエーテルとから合成されるポリイミドであり ポー リイミドCは、1, 2 - (エチレン) ビス (トリメリテ ート無水物) とビス (4ーアミノー3, 5ージイソプロ ピルフェニル) メタンとから合成されるポリイミドであ <u>_り、</u> ホリイミドDは、1.2~ (エチレン) ビス (トッ メリテート無水物) と2, 2-ビス [4- (4-アミノ フェノキシ) フェニル] プロパンとから合成されるポリ イミドであり、ポリイミドEは、1,2-(ユチレジ) ビス (トリメリテート無水物) および1, 10- (デカ メチレン) ビス (トリメリテート無水物) の等モル混合 物と2,2-ビス〔4-(4-アミノフェノキシ)フェ ニル】プロパンとから合成されるポリイミドであり、ポ リイミドFは、1, 10- (デカメチレン) ビス (トリ メリテート無水物) と2,2-ビス [4- (4-アミノ フェノキシ)フェニル]プロバンとから合成されるポリ 20 イミドである。

【0041】<実施例1>表1に示すポリイミド100 g及びエポキン樹脂10gに、有機溶媒280gを加え て溶解させる。ここに、銀粉を所定量加えて、良く撹拌 し、均一に分散させ、塗工用ワニスとする。

【0042】この塗工ワニスをキャリアフィルム (OPPフィルム:二軸延伸ポリプロピレン)上に塗工し、熱風循環式乾燥機の中で加熱して、溶媒を揮発乾燥させ、表1に示す組成、吸水率のフィルム状有機ダイボンディング材を製造した。

【0043】リードフレームのタブ上に、表1のフィルム状有機ダイボンディング材を160℃で加熱して貼付け、フィルム状有機ダイボンディング材を貼り付けたリードフレームへ、温度300℃、圧力12.5g f /mm²、時間5秒で、半導体素子をマウントし、ワイヤボンディングを行い、封止材(日立化成工業株式会社製、商品名CEL-9000)でモールドし、半導体装置を製造した(QFP (Quad Flat Package) パッケージ14×20×1.4mm、チップサイズ8×10mm、42アロイリードフレーム)。

【0044】封止後の半導体装置を85℃、85%RH の恒温恒湿器中で168時間処理した後、IRリフロー 炉で240℃、10秒加熱する。

【0045】その後、半導体装置をポリエステル樹脂で注型し、ダイヤモンドカッターで切断した断面を顕微鏡で観察して、次式によりリフロークラック発生率(%)を測定し、耐リフロークラック性を評価した。

【0046】 (リフロークラックの発生数/試験数) × 100=リフロークラック発生率 (%)

評価結果を表1に示す。なお、銀ペーストは、日立化成工業株式会社製「エビナール」(商品名)を使用した。

[0047]

【表1】

表 1

	7484	の組成	吸水率	りフロ・クラック
no.	ቴ" ዛ / ẽ ኑ"	Ag含 B	(%)	発生率(X)
		(wt%)		
1	\$" ዛፈናት A	8 0	2. 0	100
2	7. 4 (5), B	8 0	1.9	100
3	\$" 41 E F C	8 0	1.8	100
4	#" 4 { ž } D	5 2	1.5	o
5	** 4 f E F E	6 0	1. 2	0
6	#" 4 / E F E	0	1.0	0
7	# 112F F	6 0	0.9	0
8	#* # f t F F	0	0.8	0
9	おりくさとも	4 0	0.7	0
10	** サイミド F	8 0	0.4	0
比較例	得べ - スト		1. 7	100

【0048】吸水率測定方法は、つぎの通りである。5 0×50mmの大きさのフィルムをサンプルとし、サン プルを真空乾燥機中で、120℃、3時間乾燥させ、デ シケータ中で放冷後、乾燥重量を測定しM1とする。サ ンプルを蒸留水に室温で24時間浸せきしてから取り出 し、サンプル表面をろ紙でふきとり、すばやく秤量して M2とする。

【0049】 [(M2-M1) / (M1/d)] ×10 | 70 | 0=吸水率 (vol%)

として、吸水率を算出した。 d はフィルム状有機ダイボ ンディング材の密度である。

【0050】 <実施例2>表2に示すポリイミド100 g及びエポキシ樹脂10gに、有機溶媒280gを加え て溶解させる。ここに、銀粉を所定量加えて、良く撹拌 し、均一に分散させ、塗工用ワニスとする。

【0051】この塗エワニスをキャリアフィルム (OP Pフィルム:二軸延伸ポリプロピレン)上に塗工し、熱風循環式乾燥機の中で加熱して、溶媒を揮発乾燥させ、表 2に示す組成、飽和吸湿率のフィルム状有機ダイボンディング材を製造した。

【0052】リードフレームのタブ上に、表2のフィルム状有機ダイボンディング材を160℃で加熱貼付け、フィルム状有機ダイボンディング材を貼り付けたリード

フレームへ、No. 1~6および比較例では、温度300℃、圧力12.5gf/mm²、時間5秒で、No. 7~10では、温度230℃、圧力0.6gf/mm²、時間1秒で、半導体素子をマウントし、ワイヤボンディングを行い、封止材(日立化成工業株式会社製、商品名CEL-9000)でモールドし、半導体装置を製造した(QFPパッケージ14×20×1.4mm、チップサイズ8×10mm、42アロイリードフレーム)。

【0053】封止後の半導体装置を85℃、85%RHの恒温恒湿器中で168時間処理した後、IRリフロー炉で240℃、10秒加熱する。

【0054】その後、半導体装置をポリエステル樹脂で 注型し、ダイヤモンドカッターで切断した断面を顕微鏡 で観察して、次式によりリフロークラック発生率 (%) を測定し、耐リフロークラック性を評価した。

【0055】 (リフロークラックの発生数/試験数) × 40 100=リフロークラック発生率 (%)

評価結果を表2に示す。なお、銀ペーストは、日立化成工業株式会社製「エピナール」(商品名)を使用した。 【0056】

【表2】

表 2

	7(164の組成		飽和吸凝率	970-9979
по.	Æ ፀብ E F	Ag含量 (wt%)	(X)	発生率(X)
ι	‡" ዛረ። Ի' A	8 0	1. 7	1 0 0
2	* ባ (፤ ት' B	8 0	1.5	100
3	** 4{ £ F C	80	1.4	100
4	\$" 4(\$ F' D	8 0	1.0	O
5	\$" 4(51, D	6 0	0.8	0
6	本"りくミド D	4 0	0.6	0
7	*" 4 (2) F	0	0.5	0
8	≴" ፃፈ€ት" F	6.0	0.4	0
9	* 9121 F	5 2	υ. 3	0
10	* 913F F	4.0	0.2	0
比较例	避べ - スト		1. 2	100

【0057】飽和吸極半測圧力伝は、つきの通りである。直径100mmの円形フィルム状有機ダイボンディング材をサンプルとし、サンプルを真空乾燥機中で、120℃、3時間乾燥させ、デシケータ中で放冷後、乾燥重量を測定しM1とする。サンプルを85℃、85%RHの恒温恒湿槽中で吸湿してから取り出し、すばやく秤量して秤量値が一定になったとき、その重量をM2とする。

【0058】[(M2-M1)/(M1/d)]×10 0=飽和吸湿率(vol%)

として、飽和吸湿率を算出した。 d はフィルム状有機ダイボンディング材の密度である。

【0059】 <実施例3>ポリイミドF100g及びエポキシ樹脂10gに、溶媒としてジメチルアセトアミド140g、シクロヘキサノン140gを加えて溶解させる。ここに、銀粉74gを加えて、良く撹拌し、均一に分散させ、塗工用ワニスとする。

【0060】この塗エワニスをキャリアフィルム(OPPフィルム:二軸延伸ポリプロピレン)上に塗工し、熱40風循環式乾燥機の中で80℃から120℃の温度に加熱して、溶媒を揮発乾燥させ、表3に示す残存揮発分のダイボンディングフィルムを製造した。ただし、120℃より乾燥温度が高い場合には、OPPフィルム上で80℃、30分乾燥させた後、フィルム状有機ダイボンディング材をOPPフィルムからはく離し、これを鉄枠には

さんで固定してから、乾燥機中であらためて加熱し、乾燥させた。

【0061】リードフレームのタブ上に、表3のフィルム状有機ダイボンディング材を160℃で加熱貼付け、フィルム状有機ダイボンディング材を貼り付けたリードフレームへ、温度230℃、圧力0.6gf/mm¹、時間1秒で、半導体素子をマウントし、ワイヤボンディングを行い、封止材(日立化成工業株式会社製、商品名0 CEL-9000)でモールドし、半導体装置を製造した(QFPパッケージ14×20×1.4mm、チップサイズ8×10mm、42アロイリードフレーム)。

【0062】封止後の半導体装置を85℃、85%RHの恒温恒湿器中で168時間処理した後、IRリフロー炉で240℃、10秒加熱する。

【0063】その後、半導体装置をポリエステル樹脂で 注型し、ダイヤモンドカッターで切断した断面を顕微鏡 で観察して、次式によりリフロークラック発生率 (%) を測定し、耐リフロークラック性を評価した。

【0064】(リフロークラックの発生数/試験数)×100=リフロークラック発生率(%)

評価結果を表3に示す。なお、銀ペーストは、日立化成工業株式会社製「エピナール」(商品名)を使用した。 【0065】

【表3】

18

表3

η ο.	乾燥温度	乾燥時間	残存挥咒分	7116中	970 - 2772
	(t)	(分)	(x1%)	のドイド	発生率(%)
1	8 0	3 0	6.5	あり	100
2	1 0 0	2	4.9	あり	100
3	1 0 0	4	4 . 2	あり	100
4	100	1 0	3.8	あり	8 0
5	100	3 0	3.5	ಕ ರ	6 0
6	1 2 0	1.0	3.0	なし	0
7	1 2 0	7 5	2 . 2	なし	0
8	140	1 0	2.0	なし	0
9	160	1 0	1.5	なし	0
1 0	1 4 0	6 0	1 . 2	なし	o
1.1	1 6 0	3 0	0.7	なし	0

【0066】残存揮発分測定方法は、つぎの通りであ る。50×50mmの大きさのフィルム状有機ダイボン ディング材をサンプルとし、サンプルの重量を測定しM 1とし、サンプルを熱風循環恒温槽中で200℃2時間 加熱後、秤量してM2とし、

[(M2-M1)/M1]×100=残存揮発分(w t %)

として、残存揮発分を算出した。

【0067】 < 実施例4>ポリイミドD100g及びエ 30 ポキシ樹脂10gに、溶媒としてジメチルアセトアミド 140g、シクロヘキサノン140gを加えて溶解させ る。ここに、銀粉74gを加えて、良く撹拌し、均一に 分散させ、塗工用ワニスとする。

【0068】この塗工ワニスをキャリアフィルム (〇P Pフィルム: 二軸延伸ポリプロピレン) 上に塗工し、熱 風循環式乾燥機の中で80℃から120℃の温度に加熱 して、溶媒を揮発乾燥させ、表5に示すポイド体積率の ダイボンディングフィルムを製造した。

【0069】ただし、120℃より乾燥温度が高い場合 40 を測定し、耐リフロークラック性を評価した。 には、OPPフィルム上で80℃30分乾燥させた後、 フィルム状有機ダイボンディング材をOPPフィルムか らはく離し、これを鉄枠にはさんで固定してから、乾燥 機中であらためて加熱し、乾燥させた。

【0070】ここで、ボイド体積率とは、半導体素子を 支持部材に接着した段階でダイボンディング材中及びダ イボンディング材と支持部材の界面に存在するボイドの ボイド体積率である。

【0071】リードフレームのタブ上に、表4のフィル ム状有機ダイボンディング材を160℃で加熱貼付け、 フィルム状有機ダイボンディング材を貼り付けたリード フレームへ、温度300℃、圧力12.5gf/m m'、時間5秒で、半導体素子をマウントし、ワイヤボ ンディングを行い、封止材(日立化成工業株式会社製、 商品名CEL-9000) でモールドし、半導体装置を 製造した(QFPパッケージ14×20×1.4mm、 チップサイズ8×10mm、42アロイリードフレー

【0072】封止後の半導体装置を85℃、85%RH の恒温恒湿器中で168時間処理した後、IRリフロー 炉で240℃、10秒加熱する。

【0073】その後、半導体装置をポリエステル樹脂で 注型し、ダイヤモンドカッターで切断した断面を顕微鏡 で観察して、次式によりリフロークラック発生率(%)

【0074】 (リフロークラックの発生数/試験数) × 100=リフロークラック発生率 (%)

評価結果を表4に示す。なお、銀ペーストは、日立化成 工業株式会社製「エピナール」(商品名)を使用した。

[0075]

【表4】

RO.	乾燥溢度	乾燥時間 (分)	# (F の 体摂率(#)	り70·クラック 発生率(%)
1	8 0	3 0	3 0	100
2	100	2	2 2	100
3	100	10	1 7	0 8
4	1 2 0	10	10	0
5	1 2 0	7 5	7	0
6	140	1.0	5	0
7	160	3 0	00	0
比較例	銀べ	- 1 }	40	100

【0077】〈実施例5〉表5に示すポリイミド100g及びエポキシ樹脂10gに、有機溶媒280gを加えて溶解させる。ここに、銀粉を所定量加えて、良く撹拌し、均一に分散させ、塗工用ワニスとする。

【0078】この塗工ワニスをキャリアフィルム (OPPフィルム;二軸延伸ポリプロピレン) 上に塗工し、熱風循環式乾燥機の中で加熱して、溶媒を揮発乾燥させ、表5に示す組成、ピール強度のフィルム状有機ダイボンディング材を製造! た

【0079】ここでピール強度は、半導体素子を支持部 対にフィルム状有機ダイボンディング材を介して接着し た段階でのフィルム状有機ダイボンディング材のピール 毎度である。

【0080】リードフレームのタブ上に、表5のフィルム状有機ダイボンディング材を160℃で加熱貼付け、

フィルム状有機ダイボンディング材を貼り付けたリードフレームへ、No. 1~5については、温度300℃、圧力12.5gf/mm²、時間5秒で、No. 6~10については、温度230℃、圧力0.6gf/mm²、時間1秒で、半導体素子をマウントし、ワイヤボンディングを行い、封止材(日立化成工業株式会社製、商品名CEL-9000)でモールドし、半導体装置を製造した(QFPパッケージ14×20×1.4mm、チップサイズ8×10mm、42アロイリードフレーム)。

【0081】封止後の半導体装置を85℃、85%RHの恒温恒湿器中で168時間処理した後、IRリフロー炉で240℃、10秒加熱する。

【0082】その後、半導体装置をポリエステル樹脂で注型し、ダイヤモンドカッターで切断した断面を顕微鏡で観察して、次式によりリフロークラック発生率(%)を測定し、耐リフロークラック性を評価した。

(リフロークラックの発生数/試験数) × 1 0 0 = リフロークラック発生率 (%)

評価結果を表5に示す。

[0083]

【表5】

74860		の組成	t'·f.独度	リフロ・クラック
89.	#" 9 4%F"	Ag含县 (w1%)	(kgf/ 5 x 5 m m f y 7°)	発生率(*)
1	कं ग्रही व	8 0	0. 2	100
2	#' 91 : F' C	8 0	0.3	1 0 0
3	# 445F V	8 0	0.4	8 0
4	** 445F.D	8 0	0.5	0
5	# 912F F	8 0	0.7	o
6	# 911F	0	0.8	o
7	# 1121 P	3 0	ι. ο	0
8	*" "J { 2 F" P	2 0	i. 5	0
9	# 945F P	4 0	> 2. 0	0
10	£" 9131" F	5 2	> 2. 0	o

【0084】なお、ピール強度はつぎのようにして測定 した。リードフレームのタブ表面等の半導体素子を支持 する支持部材に、5×5mmの大きさのシリコンチップ (試験片) をフィルム状有機ダイボンディング材をはさ んで接着したものを、240℃の熱盤上に、20秒間保 持し、図2に示すように、プッシュブルゲージを用い て、試験速度0.5mm/分でピール強度を測定した。 図2において、21は半導体素子、22はフィルム状有 機ダイボンディング材、23はリードフレーム、24は : プッシュプルゲージ、25は熱盤である。尚、この場合 は240℃、20秒間に保持して測定したが、半導体装 置の使用目的によって半導体装置を実装する温度が異な る場合は、その半導体装置実装温度で保持して測定す

【0085】<実施例6>ポリイミドE100g及びエ ポキシ樹脂10gに、有機溶媒280gを加えて溶解さ せる。ここに、銀粉を所定量加えて、良く撹拌し、均一 に分散させ、塗工用ワニスとする。

【0086】この塗工ワニスをキャリアフィルム (OP 40 ロークラック発生率 (%) Pフィルム; 二軸延伸ポリプロピレン) 上に塗工し、熱 風循環式乾燥機の中で加熱して、溶媒を揮発乾燥させ、 フィルム状有機ダイボンディング材を製造した。

【0087】リードフレームのタブ上に、表6の大きさ のフィルム状有機ダイボンディング材を160℃で加熱 貼付け、フィルム状有機ダイボンディング材を貼り付け たリードフレームへ、温度300℃、圧力12.5gf /mm²、時間5秒で、半導体素子をマウントし、ワイ ヤボンディングを行い、封止材(日立化成工業株式会社 製、商品名CEL-9000)でモールドし、半導体装 置を製造した (QFPパッケージ14×20×1.4m m、 fップサイズ $8 \times 10 mm$ 、 42 P ロ イリードフレ

【0088】封止後の半導体装置を85℃、85%RH の恒温恒湿器中で168時間処理した後、IRリフロー 炉で240℃、10秒加熱する。

【0089】その後、半導体装置をポリエステル樹脂で 注型し、ダイヤモンドカッターで切断した断面を顕微鏡 で観察して、次式によりリフロークラック発生率 (%) を測定し、耐リフロークラック性を評価した。

(リフロークラックの発生数/試験数) ×100=リフ

評価結果を表6に示す。

[0090]

【表6】

·		,				
	7184	7 (1) 1	f y 7°	f , J*	14 7 41 1	U70-9519
na.	のサイズ	の面積	のりに	の面積	はみ出し	発生率
	an×uu	B B 2	похна	co²		(X)
ι	(X 3	1 4 3	8 x ! 0	8 0	ಕರ	100
2	10×12	120	8 x 1 0	8 0	あり	100
3	9×11	9 9	8 (10	8 0	கூற	100
4	9 × 1 0	9 0	8 = 10	8.0	あり	7 0
5	8 x 1 1	8.8	8 x 1 0	8 0	あり	60
6	8 x 1 0	80	8 × 1 0	8 0	なし	U
7	8 x 9	7 2	8 × 1 0	8 0	なし	٥
8	7 × 1 0	70	8 × 1 0	8 0	なし	0
9	8 x 9	7 2	8 × 1 0	8 Q	なし	0
10	6 x 3	48	8 × 1 0	8 0	なし	0
1 1	5 × 7	3 \$	8 x l 0	80	なし	0
1 2	4 × 6	2 4	8 X L O	80	なし	0
1 3	3 4 5	15	8 × 1 0	80	なし	0
1 4	2 × 4	8	RXIO	80	なし	0

【0091】<実施例7>ポリイミドF100g及びエポキシ樹脂10gに、有機溶媒280gを加えて溶解させる。ここに、銀粉を所定量加えて、良く撹拌し、均一に分散させ、塗工用ワニスとする。

【0092】この塗工ワニスをキャリアフィルム (OP Pフィルム; 二軸延伸ポリプロピレン) 上に塗工し、熱風循環式乾燥機の中で加熱して、溶媒を揮発乾燥させ、フィルム状有機ダイボンディング材を製造した。

【0093】リードフレームのタブ上に、表7の250 ℃での弾性率のフィルム状有機ダイボンディング材を1 60℃で加熱貼付け、フィルム状有機ダイボンディング 30 材を貼り付けたリードフレームへ、表7のダイボンディ ング条件で、半導体素子をマウントしたところ、表7の ピール強度であった。

[0094]

【表7】

表 7

	フィル	ム組 成	フィルム	3" (*	ンド条件	ピ-ル 強度
пo.	4, 44.51.	Ag含量	弹性客	温度	圧力	(Kgf/
		(v t %)	(MPa)	(t)	(g[/mm ¹)	5×5enfy7°)
1	*** りイミト* F	6 0	1 0	230	2.0	> 2 . 0
2	#" 1/3 F" F	4 0	2	236	2.0	> 2 . 0
3	#* 4(1) F	0	1	230_	2.0	0.8

【0095】フィルム弾性率(MPa)測定法: (株) 東洋精機製作所社製レオログラフソリッドS型を用い て、昇温速度5℃/min, 周波数10Hzで、動的粘 弾性を測定し、250℃における貯蔵弾性率E'を弾性 率とした。 ピール強度測定法:実施例5と同じである。

100961

【発明の効果】本発明は、フィルム状有機ダイボンディング材を使用し、リフロークラックが発生せず、信頼性 50 に優れる半導体装置及びその製造法を提供するものであ న,

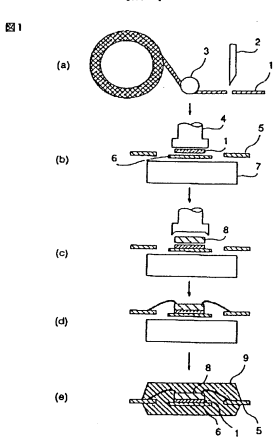
【図面の簡単な説明】

【図1】 本発明の半導体装置の製造工程の一例を示す 断面図である。

【図2】 ブッシュプルゲージを用いてピール強度を測定する方法を説明する正面図である。

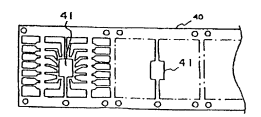
【図3】 ダイパッド部を有するリードフレームの一例の平面図である。

[図1]



【図3】

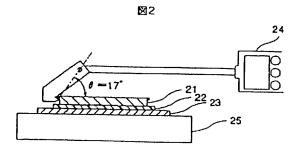
図3



【符号の説明】

1…フィルム状有機ダイボンディング材、2…カッター、4…圧着子、5…リードフレーム、6…ダイパッド部、7…熱盤、8…半導体素子、9…封止樹脂、21…半導体素子、22…フィルム状有機ダイボンディング材、23…リードフレーム、24…ブッシュプルゲージ、25…熱盤、40…リードフレーム、41…ダイパッド部。

[図2]



フロントページの続き

(72)発明者 前川 磐雄

茨城県日立市西成沢4-46-24

(72) 発明者 山崎 充夫

茨城県高萩市石滝2565-17

(72) 発明者 景山 晃

埼玉県新座市野寺5-5-8-303

(72) 発明者 金田 愛三

神奈川県横浜市戸塚区上矢部町2456-47

(56)参考文献 特開 平4-3438 (JP, A)

特開 平5-190022 (JP, A)

特開 平5-218107 (JP, A)

(58)調査した分野(Int.Cl.', DB名)

HOIL 21/52

H01L 21/58